PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2002-348228

(43) Date of publication of application: 04.12.2002

(51)Int.Cl.

A61K 7/48 7/00 A61K A61K 31/375 A61K 31/661 A61K 47/04 A61K 47/10 A61P 17/00 A61P 17/10 A61P 17/16 A61P 29/00 A61P 39/06 A61P 43/00

(21)Application number: 2002-084148

(71)Applicant: ROHTO PHARMACEUT CO LTD

(22) Date of filing:

25.03.2002

(72)Inventor:

AOYANAGI HISAE

TAKASHIMA AKIKO YASUNO RIKAKO HAMADA KENJI SATO NORIKAZU

(30)Priority

Priority number : 2001085646

Priority date: 23.03.2001

Priority country: JP

(54) ASCORBIC ACID-CONTAINING COMPOSITION FOR OUTER SKIN

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a composition for outer skin containing, within an aqueous solvent, ascorbic acid, its ester derivative, its ether derivative or their salts in a stable condition.

SOLUTION: A mixed aqueous solvent comprising water and glycol ethers is used. The composition for outer skin is characterized by that it contains i) one selected from a group of ascorbic acid, its ester derivative, its ether derivative or their salts, ii) water, and iii) glycol ethers.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

18.03.2005

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of

rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

(12)公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-348228

(P2002-348228A) (43)公開日 平成14年12月4日(2002.12.4)

(51) Int. Cl.	7	識別記号		FΙ				テーマコ・	-ŀ . (参考)
A61K	7/48			A61K	7/48			4C076		
	7/00				7/00		C	4C083		
							H	4C086		
							W			
							X			
			審査請求	未請求	請求項の数4	OL	(全14]	頁) 最終	冬頁に	続く

(21)出願番号 特願2002-84148(P2002-84148) (71)出願人 000115991

(22)出願日 平成14年3月25日(2002.3.25)

(31)優先権主張番号 特願2001-85646(P2001-85646)

(32)優先日 平成13年3月23日(2001.3.23)

(33)優先権主張国 日本(JP)

ロート製薬株式会社

大阪府大阪市生野区巽西1丁目8番1号

(72)発明者 青柳 寿枝

大阪府大阪市生野区巽西1丁目8番1号

ロート製薬株式会社内

(72)発明者 高島 明子

大阪府大阪市生野区巽西1丁目8番1号

ロート製薬株式会社内

(74)代理人 100065215

弁理士 三枝 英二 (外8名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】アスコルビン酸を含有する外皮用組成物

(57) 【要約】

【課題】水性媒体中に、アスコルビン酸、そのエステル 誘導体、そのエーテル誘導体またはそれらの塩を安定な 状態で保持する外皮用組成物の提供。

【解決手段】水性媒体として水とグリコールエーテル類の混合水性溶媒を使用する。すなわち、本発明はi)アスコルピン酸、そのエステル誘導体、そのエーテル誘導体及びそれらの塩からなる群から選択される少なくとも1種、ii)水、及びii)グリコールエーテル類を含有することを特徴とする外皮用組成物である。

【特許請求の範囲】

【請求項1】i)アスコルピン酸、そのエステル誘導体、そのエーテル誘導体及びそれらの塩からなる群から選ばれる少なくとも1種、ii)水、及びiii)グリコールエーテル類を含有することを特徴とする外皮用組成物。

【請求項2】アスコルビン酸のエステル誘導体が、L-アスコルビン酸モノリン酸エステルである請求項1記載の外皮用組成物。

【請求項3】グリコールエーテル類が、ジエチレングリコールエーテル類、モノエチレングリコールエーテル類、ジプロピレングリコールエーテル類、及びモノプロピレングリコールエーテル類よりなる群から選択される少なくとも1種である請求項1または2に記載の外皮用組成物。

【請求項4】さらに可溶化成分を含有する請求項1乃至3のいずれかに記載の外皮用組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、アスコルビン酸、そのエステル誘導体、そのエーテル誘導体またはそれらの塩(以下、本明細書においてこれらを総称して「アスコルビン酸類」ともいう。)を含有する水性の外皮用組成物に関する。より詳細には、本発明は水性媒体中にアスコルビン酸類を安定な状態で保持する外皮用組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】従来より、アスコルピン酸類は、皮膚改善剤、栄養補助剤又は酸化防止剤として医薬品、医薬部外品、化粧品または食品等に広く使用されている。特にアスコルピン酸類は、皮膚に対して、抗炎症効果、ニキビ改善効果、美白効果、老化防止効果、抗酸化効果、コラーゲン等の生体成分の合成促進による細胞賦活効果、表皮角化細胞の紫外線による細胞障害やDNA損傷を抑制する効果といった各種の効果を発揮することが知られており、これらの効果を期待して外用の医薬品や医薬部外品並びに化粧品などの成分として広く用いられている。

【0003】しかしながら、アスコルピン酸類は有機溶媒に難溶の水溶性成分であるため、溶解に水が好適に使用される反面、水中で非常に不安定で容易に不可逆的に加水分解して上記効果を消失してしまうという欠点を有する。このため、アスコルピン酸類の効果を水性の外皮用組成物において有効に発揮させるために、従来より水性媒体中にアスコルピン酸類を安定に保持する方法が検討されている。

【0004】例えば、米国特許第5,140,043号には、水と、アルキレングリコールまたはアルキレングリコールとヒドロキシアルキルセルロース誘導体の混合物との混合溶媒(1:1、好ましくは2:1~10:1) (pH3.5以下)にアスコルビン酸を溶解することにより、

アスコルビン酸が安定化し、皮膚への浸透性がよくなる ことが示されている。しかしながら、かかる混合溶媒は 多価アルコールを多量に含むため皮膚がべたつき、使用 感の点から皮膚外用基剤としては不適当である。

【0005】また米国特許第4,983,382号には、12%以下の水と、プロピレングリコール、グリセリン、ジプロピレングリコール及びポリプロピレングリコール等の水混和性多価アルコール類及びエタノールとの混合溶媒にアスコルビン酸を溶解することによって、アスコルビン酸が安定化できることが示されている。しかしながら、この混合溶媒の水配合量は12%以下であることから、アスコルビン酸を10%より多くは配合できない点、また上記と同様に多価アルコールを多量に含むため皮膚がべたつき、またそれを改善する目的で配合するエタノールの影響で皮膚に刺激性があるという点で皮膚外用基剤としてはあまり好ましくない。

【0006】さらに特開平8-245336号公報には、アスコルビン酸を安定に保持する方法として、グリセリンやポリエチレングリコール等からなる無水組成物中にアスコルビン酸を配合した第一コンパートメントと、アルカリ性水性組成物からなる第二コンパートメントを、マルチコンパートメントディスペンサーに夫々別々に収容して、使用時に両者を混合する方法が記載されている。しかしながら、当該公報は、アスコルビン酸を水性媒体中に安定して保持する直接的な方法を開示するものではない。

【0007】またW098/23152には、アスコルビン酸誘導体をプロピレングリコールやグリセリンを含む水性媒体中に安定に保持した組成物が開示されている。しかしな30がら、当該公報記載の発明は、アスコルビン酸誘導体として特に脂溶性に富むアスコルビン酸脂肪酸エステルを対象とするものであり、水溶性のアスコルビン酸や水溶性の高いアスコルビン酸誘導体を水性媒体中に安定して保持する直接的な方法を開示するものではない。

[0008]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、このような事情に鑑みてなされたものである。すなわち、本発明は、アスコルビン酸類を水性媒体中に安定に保持してなる水性の外皮用組成物を提供することを目的とする。

[0009]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記課題を解決するために鋭意研究を行なった結果、アスコルビン酸類を配合する水性媒体として、水とグリコールエーテル類との混合水性溶媒を使用することにより、配合されたアスコルビン酸類が長期にわたって安定に保持できることを見出した。さらに本発明者らは、当該混合水性溶媒には水溶性のアスコルビン酸類を所期の効果が得られる所望量配合することができ、このためアスコルビン酸類を有効成分とする皮膚外用剤の基剤として極めて好50 適であることを確認した。本発明はかかる知見に基づい

て開発されたものである。

【0010】すなわち本発明は、下記(1)~(5)に 掲げる外皮用組成物である:

(1) i)アスコルピン酸、そのエステル誘導体、そのエ ーテル誘導体及びそれらの塩からなる群から選ばれる少 なくとも1種、ii)水、及びiii)グリコールエーテル類 を含有することを特徴とする外皮用組成物。

(2) アスコルピン酸のエステル誘導体が、L-アスコ ルビン酸モノリン酸エステルである(1)記載の外皮用 組成物。

(3) グリコールエーテル類が、ジエチレングリコール エーテル類、モノエチレングリコールエーテル類、ジプ ロピレングリコールエーテル類、及びモノプロピレング リコールエーテル類よりなる群から選択される少なくと も1種である(1)または(2)に記載の外皮用組成 物。

(4) グリコールエーテル類が、ジエチレングリコール モノエチルエーテル、モノエチレングリコールモノエチ ルエーテル、ジプロピレングリコールモノエチルエーテ ル、及びモノプロピレングリコールモノエチルエーテル 20 よりなる群から選択される少なくとも1種である(1) または(2)に記載の外皮用組成物。

(5) さらに可溶化成分を含有する上記(1)~(4) のいずれかに記載の外皮用組成物。

[0011]

【発明の実施の形態】本発明の外皮用組成物は、i)アス コルピン酸、そのエステル誘導体、そのエーテル誘導体 及びそれらの塩からなる群から選ばれる少なくとも1 種、ii)水、及びiii)グリコールエーテル類を含有する ことを特徴とする。

【0012】i)アスコルピン酸類

本発明で用いられるアスコルビン酸は、医薬品、医薬部 外品または化粧品分野において外用剤の成分として用い られるものであれば特に限定されない。通常、ピタミン Cの慣用名で知られるL-アスコルピン酸をあげること ができる。

【0013】また本発明で用いられるアスコルピン酸の 誘導体としては、アスコルビン酸と同様、医薬品、医薬 部外品または化粧品分野において外用剤の成分として用 いられるものであれば特に限定されず、任意のエステル 誘導体またはエーテル誘導体を挙げることができる。好 ましくは水溶性または水溶性の高いエステル誘導体また はエーテル誘導体である。アスコルピン酸のエステル誘 導体として、具体的にはL-アスコルピン酸モノリン酸 エステル、L-アスコルピン酸ジリン酸エステル及びL - アスコルピン酸トリリン酸エステル等のL-アスコル ピン酸のリン酸エステル誘導体; L-アスコルピン酸-2 - 硫酸エステルまたはL-アスコルピン酸-2-スル ホン酸エステル等が例示できる。また、アスコルビン酸 のエーテル誘導体として、具体的にはL-アスコルピン 50 本発明において用いられるグリコールエーテル類として

酸-2-グルコシド等が例示できる。

【0014】また本発明で用いられるアスコルビン酸、 そのエステル誘導体またはそのエーテル誘導体(アスコ ルビン酸類)の塩としては、ナトリウムやカリウム等の アルカリ金属塩、マグネシウム、カルシウム及びバリウ ム等のアルカリ土類金属塩、並びにアルミニウム等の多 価金属塩などの各種の金属塩:アンモニウムやトリシク ロヘキシルアンモニウム等のアンモニウム塩、モノエタ ノールアミン, ジエタノールアミン, トリエタノールア 10 ミン, モノイソプロパノールアミン, ジイソプロパノー ルアミン及びトリイソプロパノールアミン等の各種のア ルカノールアミン塩を挙げることができる。

【0015】アスコルピン酸類として、好ましくはレー アスコルピン酸、L-アスコルビン酸のリン酸エステル 誘導体,L-アスコルビン酸-2-硫酸エステル,L-アスコルピン酸-2-グルコシド及びそれらの塩であ り、特に好ましくは、皮膚や粘膜に対する安全性の高さ と作用効果の高さから、L-アスコルピン酸,L-アス コルピン酸モノリン酸エステル、レーアスコルピン酸ー 2-グルコシドまたはそれらの塩である。

【0016】なお、本発明の外皮用組成物には、アスコ ルピン酸類として上記のアスコルビン酸、そのエステル 誘導体、そのエーテル誘導体及びそれらの塩を1種単独 で使用しても、また2種以上を任意に組み合わせて使用 することもできる。

【0017】本発明の外皮用組成物中に配合される上記 アスコルビン酸類の割合は、本発明の外皮用組成物がア スコルピン酸類によって生じる作用を有することを限度 として特に制限されず、目的とするアスコルビン酸類の 30 各種作用 (例えば、抗炎症作用、ニキビ改善作用、美白 作用、老化防止作用、コラーゲン等の生体成分合成促進 作用、紫外線による細胞障害やDNA損傷抑制作用な ど)に応じて適宜選択することができる。通常0.00 1~30重量%、好ましくは0.01~30重量%、よ り好ましくは0.1~25重量%、さらに好ましくは1 ~20重量%、特に好ましくは5~20重量%の範囲を 挙げることができる。

【0018】ii) 水

本発明の外皮用組成物中に配合される水の割合は、本発 明の外皮用組成物がアスコルビン酸類を安定な状態で保 持することを限度として特に制限されず、通常0.01 ~90重量%の範囲から適宜選択して使用することがで きる。好適には、皮膚使用感及び/またはアスコルピン 酸類の安定性を考慮して適宜選択調整することが望まし い。かかる観点から、好ましくは5~90重量%、より 好ましくは5~80重量%、さらに好ましくは10~7 0重量%、特に好ましくは10~55重量%の範囲を挙 げることができる。

【0019】 <u>iii) グリコールエーテル類</u>

は、具体的には、エチレングリコールモノビニルエーテ ル、エチレングリコールモノエチルエーテル、エチレン グリコールモノ-n-プロピルエーテル、エチレングリコ ールモノイソプロピルエーテル、エチレングリコールモ ノ-n-プチルエーテル、エチレングリコールモノイソプ チルエーテル、エチレングリコールモノ-t-プチルエー テル、エチレングリコールモノ-2-メチルペンチルエー テル、エチレングリコールモノ-n-ヘキシルエーテル、 エチレングリコールモノ-24-ヘキサジエンエーテル、エ チレングリコールモノ-2,6,8-トリメチル-4-ノニルエー テル、エチレングリコールモノフェニルエーテル、エチ レングリコールモノメチルフェニルエーテル、エチレン グリコールジメチルエーテル、及びエチレングリコール ジエチルエーテル等のモノエチレングリコールエーテル 類;ジエチレングリコールモノメチルエーテル、ジエチ レングリコールモノエチルエーテル、ジエチレングリコ ールモノ-n-プロピルエーテル、ジエチレングリコール モノ-n-プチルエーテル、ジエチレングリコールモノイ ソプチルエーテル、ジエチレングリコールモノ-n-ヘキ シルエーテル、ジエチレングリコールジメチルエーテ ル、ジエチレングリコールジピニルエーテル、ジエチレ ングリコールエチルピニルエーテル、及びジエチレング リコールモノメチルフェニルエーテル等のジエチレング リコールエーテル類;トリエチレングリコールモノメチ ルエーテル、トリエチレングリコールモノエチルエーテ ル、トリエチレングリコールモノ-n-プチルエーテル及 びトリエチレングリコールモノビニルエチルエーテル等 のトリエチレングリコールエーテル類; テトラエチレン グリコールモノフェニルエーテル、及びテトラエチレン ールエーテル類;ポリエチレングリコールメチルエーテ ル等のポリエチレングリコールエーテル類; プロピレン グリコールモノメチルエーテル、プロピレングリコール モノエチルエーテル、プロピレングリコール-n-モノプ ロピルエーテル、プロピレングリコールモノイソプロピ ルエーテル、プロピレングリコールモノ-n-ブチルエー テル、プロピレングリコールモノエチルブチルエーテル 混合異性体、プロピレングリコールプトキシエチルエー テル、プロピレングリコールフェニルエーテル、プロピ レングリコールモノメチルエーテル等のモノプロピレン 40 グリコールエーテル類;ジプロピレングリコールモノエ チルエーテル、及びジプロピレングリコールモノ-n-ブ チルエーテル等のジプロピレングリコールエーテル類; トリプロピレングリコールモノメチルエーテル、トリプ ロピレングリコールモノエチルエーテル、及びトリプロ ピレングリコールモノ-n-ブチルエーテル等のトリプロ ピレングリコールエーテル類:モノ、ジ、トリプロピレ ングリコールアリルエーテル、及びモノ、ジ、トリプロ ピレングリコールイソプチルエーテル等のモノ、ジ、ト リプロピレングリコールエーテル類;ポリプロピレング 50

リコールプチルエーテル等のポリプロピレングリコール エーテル類:プチレングリコールモノメチルエーテル、 プチレングリコールモノエチルエーテル、及びプチレン グリコールモノ-n-プチルエーテル等のプチレングリコ ールエーテル類:エチレングリコールモノアセタート、 エチレングリコールジアセタート、トリエチレングリコ ールジアセタート、エチレングリコールモノメチルエー テルアセタート、エチレングリコールモノエチルエーテ ルアセタート、エチレングリコールモノ-n-プチルエー テル=アセタート、ジエチレングリコールモノエチルエ 10 ーテルアセタート、ジエチレングリコールモノ-π-プチ ルエーテル=アセタート、プロピレングリコールモノメ チルエーテルアセテート等のアルキレングリコールアセ タート類;エチレングリコールジアクリラート、ジエチ レングリコールジアクリラート、及びプロピレングリコ ールモノアクリラート等のアルキレングリコールアクリ ラート類:エチレングリコールジニトラート、ジエチレ ングリコールジニトラート、ジエチレングリコールジニ トラート、ジエチレングリコールジニトラート、トリエ 20 チレングリコールジニトラート、及びプロピレングリコ ールジニトラートなどのアルキレングリコールジニトラ ート類; その他、2,2′-[1,4-フェニレンピス(オキシ) ピスエタノール]、ジオキサン、トリエチレングリコー ルエステルジバレラート、13-ブタンジオールジアクリ ラート、ブチレングリコールアジピン酸ポリエステル、 2-メチル-2-プロペン-1,1-ジオール=ジアセタート、2,2 -ジメチル-1,3-プロパンジオール=ジアクリラート、2-メチル-2,4-ペンタンジオール=ジアセタート、2,4-トリ メチル-1,3-ペンタンジオール=モノイソプチラート、2, グリコールデエチルエーテル等のテトラエチレングリコ 30 2,4-トリメチル-1,3-ペンタンジオール=ジイソプチラー ト、等が挙げられる。

【0020】グリコールエーテル類として好ましくは、 エチレングリコールモノビニルエーテル、エチレングリ コールモノエチルエーテル、エチレングリコールモノ-n -プロピルエーテル、エチレングリコールモノイソプロ ピルエーテル、エチレングリコールモノ-n-プチルエー テル、エチレングリコールモノイソプチルエーテル、エ チレングリコールモノ-いプチルエーテル、エチレング リコールモノ-2-メチルペンチルエーテル、ジエチレン グリコールモノメチルエーテル、ジエチレングリコール モノエチルエーテル、ジエチレングリコールモノ-n-プ ロピルエーテル、ジエチレングリコールモノ-n-プチル エーテル、ジエチレングリコールモノイソプチルエーテ ル、ジエチレングリコールモノ-n-ヘキシルエーテル、 ジエチレングリコールジメチルエーテル、ジエチレング リコールジピニルエーテル、ジエチレングリコールエチ ルピニルエーテル、ジエチレングリコールモノメチルフ ェニルエーテル、トリエチレングリコールモノメチルエ ーテル、トリエチレングリコールモノエチルエーテル、 トリエチレングリコールモノ-n-プチルエーテル、トリ

エチレングリコールモノビニルエチルエーテル、テトラ エチレングリコールモノフェニルエーテル、テトラエチ レングリコールジエチルエーテル、ポリエチレングリコ ールメチルエーテル、プロピレングリコールモノメチル エーテル、プロピレングリコールモノエチルエーテル、 プロピレングリコール-n-モノプロピルエーテル、プロ ピレングリコールモノイソプロピルエーテル、プロピレ ングリコールモノ-n-プチルエーテル、プロピレングリ コールモノエチルプチルエーテル混合異性体、プロピレ ングリコールプトキシエチルエーテル、プロピレングリ 10 コールフェニルエーテル、プロピレングリコールモノメ チルエーテル、ジプロピレングリコールモノエチルエー テル、ジプロピレングリコールモノ-n-ブチルエーテ ル、トリプロピレングリコールモノメチルエーテル、ト リプロピレングリコールモノエチルエーテル、およびト リプロピレングリコールモノ-ブチルエーテルである。 【0021】グリコールエーテル類としてさらに好まし くは上記のうち、モノエチレングリコールエーテル類、 ジエチレングリコールエーテル類、プロピレングリコー ルエーテル類、ジプロピレングリコールエーテル類に属 20 するものであり、具体的にはエチレングリコールモノメ チルエーテル、エチレングリコールモノエチルエーテ ル、エチレングリコールモノプロピルエーテル;ジエチ レングリコールモノメチルエーテル、ジエチレングリコ ールモノエチルエーテル、ジエチレングリコールモノプ ロピルエーテル;プロピレングリコールモノエチルエー テル、プロピレングリコールモノプロピルエーテル:ジ プロピレングリコールモノエチルエーテル、ジプロピレ ングリコールモノプロピルエーテルなどを挙げることが

【0022】本発明の外皮用組成物に配合されるグリコ ールエーテル類の配合割合としては、上記アスコルピン 酸類を水性媒体中に安定な状態で保持しうる範囲であれ ば特に制限されず、通常0.001~99重量%の範囲 から適宜選択して用いることができる。外皮用組成物中 のアスコルピン酸類の安定性の点から、好ましくは1~ 90重量%、より好ましくは10~80重量%、さらに 好ましくは20~70重量%、特に好ましくは30~6 0 重量%を挙げることができる。

できる。

【0023】また、外皮用組成物中のグリコールエーテ ル類と水との配合重量比は、外皮用組成物中にアスコル ピン酸類が安定な状態で保持される範囲であれば特に制 限されず、通常グリコールエーテル類1重量部に対して 水が0.0001~10000重量部の割合となるよう な範囲で適宜選択調整することができる。アスコルピン 酸類の安定性の観点から好適にはグリコールエーテル類 1重量部に対して水0.01~500、より好ましくは 0. 1~50の範囲を挙げることができる。使用感の観 点からさらに好ましくはグリコールエーテル類1重量部

2 重量部の範囲を挙げることができる。

【0024】さらに、外皮用組成物中のグリコールエー テル類とアスコルビン酸類との配合重量比は、外皮用組 成物中にアスコルビン酸類が安定な状態で保持される範 囲であれば特に制限されず、通常グリコールエーテル類 1 重量部に対してアスコルビン酸類が0.0001~1 0000の割合となるような範囲から適宜選択調整する ことができる。アスコルピン酸類の安定性の観点から好 適にはグリコールエーテル類1重量部に対してアスコル ピン酸類0.01~100重量部、より好ましくは0. 01~50重量部、さらに好ましくは0.1~10重量 部、最も好ましくは0.2~0.8重量部の範囲を挙げ ることができる。

【0025】本発明の外皮用組成物には、上記各成分に 加えてさらに可溶化成分を配合してもよく、当該可溶化 成分を配合することによって、水性溶媒中におけるアス コルビン酸類の安定性をより向上させることができる。 【0026】ここで可溶化成分としては、医薬品、医薬 部外品または化粧品分野において外用剤の成分として用 いられるものであれば特に限定されない。例えば、エタ ノール等の低級アルコール;グリセリン、エチレングリ コール、及びプロピレングリコール等の多価アルコー ル;その他、水素添加大豆リン脂質、ポリオキシエチレ ンソルビタン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレンラノ リンアルコール、ポリオキシエチレンヒマシ油、ポリオ キシエチレン硬化ヒマシ油、ポリオキシエチレンステロ ール、ポリオキシエチレンアルキルエーテル、ポリオキ シエチレンポリオキシプロピレンアルキルエーテル、ポ リオキシエチレンアルキルフェニルエーテル等を挙げる 30 ことができる。好ましくは、エタノール、グリセリン、 エチレングリコール、プロピレングリコール、1,3-ブチレングリコール、ジエチレングリコール、ジプロピ レングリコール、水素添加大豆リン脂質、ポリオキシエ チレンソルピタン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレン ラノリンアルコール、ポリオキシエチレンヒマシ油、ポ リオキシエチレン硬化ヒマシ油、ポリオキシエチレンア ルキルエーテルであり、より好ましくは、エタノール、 グリセリン、エチレングリコール、プロピレングリコー ル、1、3 - プチレングリコール、ジエチレングリコー ル、ジプロピレングリコール、水素添加大豆リン脂質で ある。これらの可溶化成分は、1種単独で使用しても、 または2種以上を任意に組み合わせて用いてもよい。 【0027】これらの可溶化成分を使用する場合、外皮

用組成物への配合割合としては、皮膚や粘膜に影響を与 えず且つ本発明の効果を妨げないことを限度として特に 制限されないが、通常外皮用組成物中に0.01~80 重量%の割合で含まれるような範囲で適宜選択して使用 することができる。外皮用組成物中のアスコルピン酸類 の安定性や皮膚使用感等の観点から、好ましくは0.1 に対して水 $0.1\sim3$ 重量部、特に好ましくは $0.2\sim50\sim70$ 重量%、より好ましくは $0.1\sim60$ 重量%の範

30

囲を挙げることができる。また外皮用組成物中のグリコールエーテル類100重量部に対する可溶化成分の配合割合としては、アスコルビン酸類の安定性向上の観点から $0.01\sim1000$ 重量部、好ましくは $0.01\sim500$ 重量部、より好ましくは $0.01\sim250$ 重量部の範囲を例示することができる。さらに、外皮用組成物中のアスコルビン酸類100重量部に対する可溶化成分の配合割合としては、アスコルビン酸類の安定性向上の観点から $0.1\sim1000$ 重量部、好ましくは $1\sim1000$ 重量部、より好ましくは $1\sim1000$ 重量部の範囲を例示することができる。

【0028】上記構成を有する本発明の外皮用組成物は水性組成物であるため、水溶性または水溶性の高いアスコルビン酸類をその所期効果を発揮する有効量またはそれ以上の割合で配合することができ、しかも水性組成物であるにもかかわらずアスコルビン酸類を安定な状態で保有することができる。このため、本発明の外皮用組成物は、配合されるアスコルビン酸類の各種作用(例えば、抗炎症作用、二キビ改善作用、美白作用、老化防止作用、抗酸化作用、コラーゲンなどの生体成分合成促進作用、紫外線による細胞障害やDNA損傷を抑制する作用等)を効果的に発揮することができる。

【0029】本発明の外皮用組成物には、アスコルビン酸類が有する上記各種作用を増強または補足する目的で、または外皮用組成物に他の有用な作用を付加する目的で、他に美白成分、抗炎症成分、抗シワ成分、抗菌成分、細胞賦活成分、収斂成分、抗酸化成分、二キビ改善成分、老化防止成分、コラーゲン等の生体成分合成促進成分、血行促進成分、保湿成分等を1種または2種以上組み合わせて配合することができる。これらの各成分としては、医薬品、医薬部外品、または化粧品分野において外用剤の成分として従来より使用され、また将来使用されるものであれば特に制限されず、任意のものを選択し用いることができる。

【0030】例えば、美白成分としては、プラセンタ: アルプチン;コウジ酸;エラグ酸;フィチン酸;カモミ ラET;ルシール;ピタミンA又はその誘導体、ピタミ ンE又はその誘導体、パントテン酸又はその誘導体等の ピタミン類;イリス(アイリス)、チョウジ、ウコン、 トウガラシ、ツルレイシ、アロエ、アロエベラ、茶、カ 40 ンゾウ、オウゴン、カミツレ、ソウハクヒ、カッコン、 サンショウ、ポタンピ、イチョウ、エイジツ、オウレ ン、オトギリソウ、クチナシ、クジン、コメ、コメヌ カ、サイシン、シャクヤク、センキュウ、ソウハクヒ、 茶、トウキ、トウキンセンカ、ハマメリス、ベニパナ、 アメジスト、アセンヤク、エノキ、カキ(Diospyros kak i)、セージ、ダイコン、ツツジ、パセリ、ホップ、及び ヨクイニンの美白効果を持つ植物成分 (例えば植物エキ スや精油) 等が挙げられる。好ましくはアロエ、イリス (アイリス)、アロエベラ、茶、またはカミツレに由来 50 等)、カイネチンである。

する植物エキスや精油、パントテン酸又はその誘導体、ビタミンA又はその誘導体、ビタミンE又はその誘導体、フィチン酸、エラグ酸である。これらの美白成分は、1種単独で使用してもまた2種以上を組み合わせて用いてもよい。

【0031】上記美白成分を用いる場合、外皮用組成物に配合する割合は、好ましくは0.0003~10重量%であり、より好ましくは0.01~5重量%である。また外皮用組成物中に含まれるアスコルビン酸類100重量部に対して、美白成分が0.001~1000重量部、好ましくは0.005~500重量部、より好ましくは0.01~100重量部の割合で含まれるように配合することが望ましい。

【0032】抗炎症成分としては、オウゴン、アルニ カ、カンゾウ、オウバク、ユーカリ、ハッカ、アマチ ャ、アロエ、エンメイソウ、オオムギ、オトギリソウ、 セイヨウオトギリソウ、オレンジ、カミツレ、ローマカ ミツレ、カワラヨモギ、クチナシ、コンフリー、シコ ン、シソ、ポダイジュ、シャクヤク、セイヨウハッカ、 センキュウ、センプリ、セージ、ソハクヒ、タイソウ、 タイム、トウキンセンカ、トウニン、ニンジン、パセ リ、イラクサ、ビャクダン、ビワ、ブッチャーブルー ム、ブドウ、ベニバナ、ボタン、マロニエ、モモ、ヤグ ルマソウ、ヨモギ、ラベンダー、カロット及びローズマ リー等の抗炎症作用のある植物成分(例えば植物エキス や精油);ビオチン、アラントイン、カラミン、グリチ ルリチン酸及びその誘導体;グリチルレチン酸及びその 誘導体;その他、酸化亜鉛、グアイアズレン、酢酸トコ フェロール、塩酸ピリドキシン、メントール、カンフ ル、テレピン油、インドメタシン、サリチル酸及びその 誘導体等が挙げられる。好ましくは、オウゴン、カンゾ ウまたはオウバクに由来する植物エキスや精油、アラン トイン、グリチルリチン酸及びその誘導体、グリチルレ チン酸及びその誘導体、グアイアズレン、メントールで ある。

【0033】上記抗炎症成分を用いる場合、外皮用組成物に配合する割合は、好ましくは0.0003~10重量%であり、より好ましくは0.01~5重量%である。また、抗炎症成分は外皮用組成物中のアスコルビン酸類100重量部に対して0.001~1000重量部、好ましくは0.005~500重量部、より好ましくは0.01~100重量部の割合になるように配合することが望ましい。

【0034】抗シワ成分としては、レチノイド(レチノール、レチノイン酸、レチナール等)、パンガミン酸、カイネチン、ウルソール酸、ウコンエキス、スフィンゴシン誘導体、ケイ素、ケイ酸、N-メチル-L-セリン、メパロノラクトン等が挙げられる。好ましくは、レチノイド(レチノール、レチノイン酸、レチナール等)、カイネチンである。

【0035】上記抗シワ成分を用いる場合、外皮用組成 物に配合する割合は、好ましくは0.0003~10重 量%であり、より好ましくは0.01~5重量%であ る。また、抗シワ成分は外皮用組成物中に含まれるアス コルビン酸類100重量部に対して0.001~10 00重量部、好ましくは0.005~500重量部、よ り好ましくは0.01~100重量部の割合になるよう に配合することが望ましい。

【0036】抗菌成分としては、クロルヘキシジン、サ リチル酸、塩化ベンザルコニウム、アクリノール、エタ 10 る。また、細胞賦活成分は外皮用組成物中に含まれるア ノール、塩化ベンゼトニウム、クレゾール、グルコン酸 及びその誘導体、ポピドンヨード、ヨウ化カリウム、ヨ ウ素、イソプロピルメチルフェノール、トリクロカルバ ン、トリクロサン、感光素101号、感光素201号、パ ラベン、フェノキシエタノール、1,2-ペンタンジオ ール、塩酸アルキルジアミノグリシン等が挙げられる。 また、ムクロジ、アスパラガス、アロエ、イチョウ、ウ コン、エチナシ、エンメイソウ、オウゴン、オウレン、 オトギリソウ、セイヨウオトギリソウ、オレンジ、カワ ラヨモギ、クチナシ、クマザサ、クララ、グレープフル 20 ーツ、ゲンノショウコウ、サンショウ、シコン、シソ、 シラカバ、スイカズラ、セイヨウノコギリソウ、セイヨ ウハッカ、センキュウ、セージ、ソウハクヒ、タイム、 チョウジ、トウキンセンカ、ボタン、ホップ、ハッカ、 モモ、ユーカリ、ラベンダー、ローズヒップ、ローズマ リー、ヨモギ、シャクヤク、ショウブ、サボンソウなど の抗菌効果のある植物成分(植物エキスや精油など)を 使用することもできる。好ましくは、塩化ベンザルコニ ウム、塩化ベンゼトニウム、グルコン酸及びその誘導 体、イソプロピルメチルフェノール、トリクロカルバ ン、トリクロサン、感光素101号、感光素201号、パ ラベン、フェノキシエタノール、1, 2-ペンタンジオ ール、塩酸アルキルジアミノグリシン等が挙げられる。 より好ましくは、塩化ベンザルコニウム、グルコン酸及 びその誘導体、塩化ベンゼトニウム、イソプロピルメチ ルフェノールである。

【0037】上記抗菌成分を用いる場合、外皮用組成物 に配合する割合は、好ましくは0.0003~10重量 %であり、より好ましくは0.01~5重量%である。 ン酸類100重量部に対して0.001~1000重 量部、好ましくは0.005~500重量部、より好ま しくは0.01~100重量部の割合になるように配合 することが望ましい。

【0038】細胞賦活成分としては、アーアミノ酪酸、 ϵ -アミノプロン酸などのアミノ酸類:レチノール、チ アミン、リポフラビン、塩酸ピリドキシン、パントテン 酸類などのビタミン類:グリコール酸、乳酸などのα-ヒドロキシ酸類: タンニン、フラボノイド、サポニン、 アラントイン、感光素301号:カゴメコンプ、ヒパマ

タ、ワカメメカブ、レッソニク、モズク、オバクサ等の 植物成分(植物エキスや精油など)などが挙げられる。 好ましくは、 γ -アミノ酪酸、 ϵ -アミノプロン酸などの アミノ酸類:レチノール、チアミン、リボフラビン、塩 酸ピリドキシン、酢酸トコフェロール、パントテン酸類 などのビタミン類である。

12

【0039】上記細胞賦活成分を用いる場合、外皮用組 成物に配合する割合は、好ましくは0.0003~10 重量%であり、より好ましくは0.01~5重量%であ スコルピン酸類100重量部に対して0.001~1 000重量部、好ましくは0.005~500重量部、 より好ましくは0.01~100重量部の割合になるよ うに配合することが望ましい。

【0040】収斂成分としては、ミョウバン、クロロヒ ドロキシアルミニウム、塩化アルミニウム、アラントイ ンアルミニウム塩、硫酸亜鉛、硫酸アルミニウムカリウ ム等の金属塩;タンニン酸、クエン酸、乳酸、コハク酸 などの有機酸を挙げることができる。また、アマチャ、 アロエ、ウイキョウ、エイジツ、セイヨウオトギリソ ウ、オドリコソウ、オレンジ、カワラヨモギ、キイチ ゴ、キウイ、ゲンチアナ、シラカバ、セージ、タイム、 茶、プドウ、ホップ、マロニエ、メリッサ、ヤグルマソ ウ、ヨモギ、リンゴ、レモン、レンゲソウ、ローズヒッ プ、スイカズラ、シャクヤク、スギナ等の収斂効果のあ る植物成分(植物エキスや精油など)を使用することも できる。好ましくは、ミョウバン、クロロヒドロキシア ルミニウム、塩化アルミニウム、アラントインアルミニ ウム塩、硫酸アルミニウムカリウム、タンニン酸であ 30 る。

【0041】収斂成分を用いる場合、外皮用組成物に配 合する割合は、通常0.0003~10重量%、好まし くは0.01~5重量%、より好ましくは0.01~5 重量%である。また、収斂成分は外皮用組成物中に含ま れるアスコルビン酸類100重量部に対して0.001 ~1000重量部、好ましくは0.005~500重 量部、より好ましくは0.01~100重量部の割合に なるように配合することが望ましい。

【0042】抗酸化成分としては、トコフェロール及び また、抗菌成分は外皮用組成物中に含まれるアスコルビ 40 その誘導体、ブチルヒドロキシアニソール、ジブチルヒ ドロキシトルエン、亜硫酸水素ナトリウム、エリソルビ ン酸及びその塩、フラボノイド、グルタチオン、グルタ チオンペルオキシダーゼ、グルタチオン-S-トランスフ ェラーゼ、カタラーゼ、スーパーオキサイドジスムター ゼ、チオレドキシン、タウリン、チオタウリン、ヒポタ ウリンなどが挙げられる。また、アマチャ、ウコン、エ イジツ、エチナシ、オウゴン、オトギリソウ、ゴバイ シ、ゲンノショウコウ、コメ、コメヌカ、コンフリー、 サンショウ、シソ、シャクヤク、ダイズ、納豆、茶、チ 50 ョウジ、ピワ、ポタン、マロニエ、ユキノシタ、ルイポ ス、ローズマリー、スピルリナ、クロレラ、ドナリエラ 等の抗酸化効果のある植物成分(例えば植物エキスや精 油)を使用することもできる。好ましくは、トコフェロ ール及びその誘導体、チオタウリン、ヒポタウリン、チ オレドキシン、茶エキス、フラボノイドである。

【0043】抗酸化成分を用いる場合、外皮用組成物に 配合する割合は、通常0.0001~10重量%、好 ましくは0.0001~5重量%、より好ましくは0. 001~5重量%である。また抗酸化成分は、外皮用組 成物中に含まれるアスコルビン酸類100重量部に対し て0.001~1000重量部、好ましくは0.00 5~500重量部、より好ましくは0.01~100重 量部の割合になるように配合することが望ましい。

【0044】血行促進成分としては、アシタバ、アルニ カ、イチョウ、ウイキョウ、エンメイソウ、オランダカ シ、カミツレ、ローマカミツレ、カロット、ゲンチア ナ、ゴボウ、コメ、サンザシ、シイタケ、セイヨウサン ザシ、セイヨウネズ、センキュウ、センブリ、タイム、 チョウジ、チンピ、トウキ、トウニン、トウヒ、ニンジ ン、ニンニク、ブッチャーブルーム、ブドウ、ボタン、 マロニエ、メリッサ、ユズ、ヨクイニン、ローズマリ ー、ローズヒップ、チンピ、トウキ、トウヒ、モモ、ア ンズ、クルミ、トウモロコシ等の血行促進効果を有する 植物成分(例えば植物エキスや精油など)が挙げられ

【0045】これらの血行促進成分を用いる場合、外皮 用組成物に配合する割合は、乾燥物換算で、通常 0.0 0001~10重量%、好ましくは0.00001~5 重量%であり、より好ましくは0.0001~4重量% である。また血行促進成分は、乾燥物換算で、外皮用組 30 成物中に含まれるアスコルビン酸類100重量部に対し て0.0001~100重量部、好ましくは0.001 ~50重量部の割合になるように配合することが望まし 610

【0046】保湿成分としては、ニンジン、オタネニン ジン、アロエ、イラクサ、ウイキョウ、ウイッチヘーゼ ル(ハマメリス)、ウコン、コガネパナ(オウゴン)、 キハダ (オウパク)、オトギリソウ、イネ(コメ)、カミ ツレ、カワラヨモギ(インチンコウ)、キウイ、キュウ リ、クララ(クジン)、プドウ、クチナシ、コンフリー 40 (ヒレハリソウ)、サポンソウ、ジオウ、シソ、シャク ヤク、シラカバ、スギナ、ボダイジュ、サルピア(セー ジ)、センプリ、センキュウ、クワ(ソウハクヒ)、ダ イズ、タチジャコウソウ(タイム)、トウキ、トウキン センカ、パセリ、ハトムギ (ヨクイニン)、ブッチヤズ ブルーム、ヘチマ、ホップ、マロニエ、メリッサ、モ モ、ユキノシタ、キイチゴ、ラベンダー、レンゲ、バ ラ、ノイバラ(エイジツ)、ローズマリー(マンネンロ ウ)、カンゾウ、チャ(リョクチャ、コウチャ、ウーロ

(キョウニン)、カラスムギ、ムラサキ(シコン)、レ モン、マルメロ、オレンジ、イチゴ、ベニバナ、リンド ウ (リュウタン)、ハッカ、ミドリハッカ (スペアミン ト)、セイヨウハッカ(ペパーミント)、ムクロジ、ユ ーカリ、オドリコソウ、マツ、ヤグルマソウ、ワレモコ ウ(ジュ)、アポカド、海藻、グレープフルーツ、プル ーン、ライム、ユズ(キジツ)、オウレン、ヒノキ、ボ タン(ボタンピ)、オリーブ、ヒマワリ(サフラワ ー)、ホホバ、マカデミアナッツ、メドゥホーム、ツバ 10 キ、アーモンド、カカオ、ゴマ等の保湿効果のある植物 成分(例えば植物エキスや精油など)を挙げることがで きる。なお、上記()内は、その植物の種類、別名ま たは生薬名を示す。

【0047】これらの保湿成分を用いる場合、外皮用組 成物に配合する割合は、乾燥物換算で、通常0.000 01~10重量%、好ましくは0.0001~5重量 %であり、より好ましくは0.001~4重量%であ る。また保湿成分は、乾燥物換算で、外皮用組成物中に 含まれるアスコルビン酸類100重量部に対して0.0 001~100重量部、好ましくは0.001~50重 量部の割合になるように配合することが望ましい。

【0048】前述するように、外皮用組成物には任意の 有効成分として各種の作用(美白作用、抗炎症作用、抗 シワ作用、抗菌作用、細胞賦活作用、収斂作用、抗酸化 作用、ニキビ改善作用、老化防止作用、コラーゲン等の 生体成分合成促進作用、血行促進作用、保湿作用など) を有する植物成分(植物エキスや精油を含む)を配合す ることができる。有効成分として植物成分を用いる場 合、乾燥物換算で通常0.0001~10重量%、好 ましくは0.00001~5重量%であり、より好まし くは0.0001~4重量%となるような割合で外皮用 組成物に配合することが望ましい。また植物成分は外皮 用組成物中に含まれるアスコルピン酸類100重量部に 対して0.0001~100重量部、好ましくは0.0 01~50重量部の割合(乾燥物換算)で配合すること が望ましい。

【0049】本発明の外皮用組成物は、上記各成分に加 えて、さらに界面活性剤、油脂類または経皮吸収促進成 分を配合することもできる。

【0050】ここで用いられる界面活性剤としては、ポ リオキシエチレン(以下、POEという)-オクチルド **デシルアルコールやPOE-2-デシルテトラデシルア** ルコール等の POE - 分岐アルキルエーテル; POE -オレイルアルコールエーテルやPOE-セチルアルコ ールエーテル等のPOE-アルキルエーテル;ソルピタ ンモノオレエート、ソルピタンモノイソステアレート及 びソルビタンモノラウレート等のソルピタンエステル; POE-ソルピタンモノオレエート、POE-ソルピタ ンモノイソステアレート、及びPOE-ソルピタンモノ ンチャ)、ユリ、オオムギ (麦芽根)、コムギ、アンズ 50 ラウレート等のPOE-ソルピタンエステル;グリセリ

ンモノオレエート、グリセリンモノステアレート、及び グリセリンモノミリステート等のグリセリン脂肪酸エス テル:POE-グリセリンモノオレエート、POE-グ リセリンモノステアレート、及びPOE-グリセリンモ ノミリステート等のPOE-グリセリン脂肪酸エステ ル;POE-ジヒドロコレステロールエステル、POE -硬化ヒマシ油、及びPOE-硬化ヒマシ油イソステア レート等のPOE-硬化ヒマシ油脂肪酸エステル; PO E-オクチルフェニルエーテル等のPOE-アルキルア リールエーテル;モノイソステアリルグリセリルエーテ 10 ルやモノミリスチルグリセリルエーテル等のグリセリン アルキルエーテル; РОЕ-モノステアリルグリセリル エーテル、POE-モノミリスチルグリセリルエーテル 等のPOE-グリセリンアルキルエーテル;ジグリセリ ルモノステアレート、デカグリセリルデカステアレー ト、デカグリセリルデカイソステアレート、及びジグリ セリルジイソステアレート等のポリグリセリン脂肪酸エ ステル、等の各種非イオン界面活性剤を例示することが できる。これらの界面活性剤は、1種単独で使用しても また2種以上を任意に組み合わせて使用してもよい。

【0051】これらの界面活性剤を使用する場合、外皮 用組成物への配合割合としては、皮膚や粘膜に影響を与 えず且つ本発明の効果を妨げないことを限度として特に 制限されず、外皮用組成物中に0.01~70重量%の 割合で含まれるような範囲で適宜選択して使用すること ができる。外皮用組成物中のアスコルビン酸類の安定性 や皮膚使用感等の観点から、好ましくは0.1~50重 量%、より好ましくは0.5~20重量%である。また 外皮用組成物に含まれるグリコールエーテル類100重 量部に対する界面活性剤の配合割合としては、0.01 30 ~1000重量部、好ましくは0.01~500重量 部、より好ましくは0.1~250重量部の範囲を例示 することができる。さらに、外皮用組成物中に含まれる アスコルビン酸類100重量部に対する界面活性剤の配 合割合としては、0.1~1000重量部、好ましく は0. 1~500重量部、より好ましくは0. 1~10 0 重量部の範囲を例示することができる。

【0052】油脂類としては、医薬品、医薬部外品また は化粧品分野において外用剤の成分として用いられるも のであれば特に限定されない。例えば、中鎖脂肪酸トリ グリセリド等の合成油脂; 大豆油、米油、菜種油、綿実 油、ゴマ油、サフラワー油、ヒマシ油、オリーブ油、カ カオ油、椿油、ヒマワリ油、パーム油、アマ油、シソ 油、シア油、サル油、ヤシ油、木ロウ、ホホバ油、グレ ープシード油、及びアポガド油等の植物油脂;ミンク 油、卵黄油、牛脂、乳脂、及び豚脂等の動物油脂:ミツ ロウ、鯨ロウ、ラノリン、カルナウパロウ、キャンデリ ラロウ等のロウ類;流動パラフィン、スクワレン、スク ワラン、マイクロクリスタリンワックス、セレシンワッ クス、パラフィンワックス、ワセリン等の炭化水素類;

ラウリン酸、ミリスチン酸、ステアリン酸、オレイン 酸、イソステアリン酸、ベヘニン酸等の天然及び合成脂 肪酸:セタノール、ステアリルアルコール、ヘキシルデ カノール、オクチルデカノール、ラウリルアルコール等 の天然及び合成高級アルコール;ミリスチン酸イソプロ ピル、パルミチン酸イソプロピル、ミリスチン酸オクチ ルドデシル、オレイン酸オクチルドデシル、コレステロ ールオレート等のエステルやエーテル類;シリコーン油 等が挙げられる。好ましくは、大豆油、米油、菜種油、 綿実油、ゴマ油、サフラワー油、ヒマシ油、オリーブ・ 油、カカオ油、椿油、ヒマワリ油、パーム油、アマ油、 シソ油、ヤシ油、ホホバ油、グレープシード油、及びア ボガド油等の植物性液状油脂類である。これらの油脂類 は、1種単独で使用しても、または2種以上を任意に組 み合わせて用いてもよい。

【0053】これらの油脂類を使用する場合、外皮用組 成物への配合割合としては、皮膚や粘膜に影響を与えず 且つ本発明の効果を妨げないことを限度として特に制限 されず、外皮用組成物中に0.01~80重量%の割合 で含まれるような範囲で適宜選択して使用することがで きる。外皮用組成物中のアスコルビン酸類の安定性や皮 膚使用感等の観点から、好ましくは0.1~80重量 %、より好ましくは0.1~60重量%である。また外 皮用組成物中に含まれるグリコールエーテル類100重 量部に対する油脂類の配合割合としては、0.01~1 000重量部、好ましくは0.1~800重量部、より 好ましくは0.5~500重量部の範囲を例示すること ができる。さらに、外皮用組成物中に含まれるアスコル ピン酸類100重量部に対する油脂類の配合割合として 0. 1~1000重量部、好ましくは0. 1~500重 量部、より好ましくは0.1~100重量部の範囲を例 示することができる。

【0054】経皮吸収促進成分としては、医薬品、医薬 部外品、または化粧品分野において外用剤の成分として 用いられるものであれば特に限定されない。例えば、尿 素;乳酸、フルーツ酸、グリコール酸などの α -ヒドロ キシ酸;イオウ;サリチル酸等のβ-ヒドロキシ酸;オ レイン酸、ウンデカノイン酸、オクタノール、ノナノー ル、メントール、チモール、リモネン、ジメチルスルホ 40 キシド(DMSO)、ドデシルメチルスルホキシド、dimethyl lacetamide、N. Nージメチルホルムアミド、ラウリ ル硫酸ナトリウム、N.N-bis(2 hydroxy ethy) oleylami ne、ポリオキシエチレン(20)ソルピタンモノオレー ト、Dodecyl dimethyl ammoniopropanesulfate、プロピ レングリコール、ポリエチレングリコール、n, n-dimeth yl-m-toluamide, DEET (diethyl-m-toluamide), Lauroca pram、シクロデキストリン、1-ドデシルアザシクロへ プタン-2-オン、イソプロピルミリステート、イソプ ロピルパルミテート、N-モノ又はジ置換-p-メンタ 50 $\nu - 3 - \mu \pi + \nu \pi +$

18 粧品。皮膚外用剤(外皮用σ

ーメチルエチル) - 5 - メチルシクロヘキサノール、ア ザシクロアルカン誘導体等が挙げられる。このうち、好 ましいものとしては、尿素、乳酸、フルーツ酸、グリコール酸、サリチル酸、オレイン酸、メントール、ポリオ キシエチレン (20) ソルピタンモノオレート、シクロデキストリンである。これらの経皮吸収促進成分は、1 種単独で使用しても 2 種以上を任意に組み合わせて用いてもよい。

【0055】これらの経皮吸収促進成分を使用する場合、外皮用組成物への配合割合としては外皮用組成物中に0.0003~20重量%、好ましくは0.01~10重量%の割合で含まれるような範囲挙げることができる。また外皮用組成物中に含まれるアスコルビン酸類100重量部に対する配合割合としては0.001~1000重量部、好ましくは0.001~300重量部、より好ましくは0.01~200重量部の範囲を例示することができる。

【0056】さらに本発明の外皮用組成物には、外観安定性や粘度等の品質を損なわず、また本発明の効果を損なわない量的及び質的範囲内で、必要に応じて医薬品、医薬部外品または化粧品分野において外用剤の成分として一般的に用いられる各種の成分、例えばアミノ酸、刺激軽減剤、増粘剤、防腐剤、紫外線防御剤、着色剤、分散剤、pH調整剤、香料等を配合することができる。なお、これらの成分は1種単独で、または2種以上を任意に組み合わせて配合することができる。

【0057】本発明の外皮用組成物は、上記アスコルビン酸類、水及びグリコールエーテル類、並びに必要に応じて上記各任意成分を配合混合し、さらに必要に応じてその他の溶媒や通常使用される外用剤の基剤等を配合することによって、ペースト状、ムース状、ジェル状、液状、乳液状、クリーム状、シート状(例えば基材への担持)、エアゾール状、スプレー状などの各種所望の形態に調製することができる。これらは当業界の通常の方法にて製造することができる。

【0058】本発明の外皮用組成物は通常pH2~8の液性を備えていればよいが、アスコルビン酸類の安定性、皮膚や粘膜に対する低刺激性、及び皮膚使用感のよさという観点から、好ましくはpH2~7、より好ましくはpH2.5~6の弱酸性であることが望ましい。 40【0059】本発明の外皮用組成物は、例えば、ファンデーション、口紅、マスカラ、アイシャドウ、アイライナー、眉墨及び美爪料等のメーキャップ化粧料;乳液、クリーム、ローション、オイル及びパックなどの基礎化粧料;洗質料やクレンジング、ボディ洗浄料などの洗浄料;腋臭防止剤、水虫治療剤、鎮痒剤、創傷治癒剤、清拭剤、清浄剤、消炎鎮痛剤、にきび治療剤、痔疾用剤、殺菌消毒剤、美白剤、紫外線防御剤などの皮膚外用剤;といった化粧品、外用医薬品または外用医薬部外品の分野に属する各種の外用組成物とすることができる。皮膚 50

への作用効果から基礎化粧品、皮膚外用剤(外皮用の製 剤)に使用されることが好ましい。

【0060】なお、本発明には下記の実施態様が含まれる。

- (1) i)アスコルビン酸、そのエステル誘導体、そのエーテル誘導体及びそれらの塩からなる群から選ばれる少なくとも1種、ii)水、及びiii)グリコールエーテル類を含有することを特徴とする水性組成物。
- 【0055】これらの経皮吸収促進成分を使用する場 (2) アスコルビン酸のエステル誘導体が、L-アスコ合、外皮用組成物への配合割合としては外皮用組成物中 10 ルビン酸モノリン酸エステルである (1) 記載の水性組 に 0.0003~20重量%、好ましくは 0.01~1 成物。
 - (3) グリコールエーテル類が、ジエチレングリコールエーテル類、モノエチレングリコールエーテル類、ジプロピレングリコールエーテル類、及びモノプロピレングリコールエーテル類よりなる群から選択される少なくとも1種である(3) または(2) に記載の水性組成物。
 - (4) グリコールエーテル類が、ジエチレングリコール モノエチルエーテル、モノエチレングリコールモノエチ ルエーテル、ジプロピレングリコールモノエチルエーテ ル、及びモノプロピレングリコールモノエチルエーテル よりなる群から選択される少なくとも1種である(1) 乃至(3) のいずれかに記載の水性組成物。
 - (5) さらに可溶化成分を含有する(1)乃至(4)のいずれかに記載の水性組成物。
 - (6) さらに美白成分、抗炎症成分、抗シワ成分、抗菌成分、細胞賦活成分、収斂成分、抗酸化成分、血行促進成分、保湿成分、老化防止成分、コラーゲン合成促進成分、またはニキビ改善成分を含有する(1)乃至(5)のいずれかに記載の水性組成物。
 - (7)上記美白成分、抗炎症成分、抗シワ成分、抗菌成分、細胞賦活成分、収斂成分、抗酸化成分、血行促進成分、保湿成分、老化防止成分、コラーゲン合成促進成分、またはニキビ改善成分として植物成分を含む(6)に記載の水性組成物。
 - (8) 水性組成物が、食品、化粧品、医薬品及び医薬部 外品よりなる群から選択される少なくとも1種である
 - (1) 乃至(7) のいずれかに記載の水性組成物。
 - (9) 水性組成物が皮膚外用剤である(1)乃至(7) のいずれかに記載の水性組成物。
 - 40 【0061】(10) 水とグリコールエーテル類との混合水性溶媒にアスコルピン酸、そのエステル誘導体、そのエーテル誘導体またはそれらの塩を配合することを特徴とする、水性媒体中でのアスコルピン酸、そのエステル誘導体、そのエーテル誘導体またはそれらの塩の安定化方法。
 - (11) アスコルピン酸のエステル誘導体が、L-Pスコルピン酸モノリン酸エステルである(10) 記載の安定化方法。
 - (12) グリコールエーテル類が、ジエチレングリコー ルエーテル類、モノエチレングリコールエーテル類、ジ

プロピレングリコールエーテル類、及びモノプロピレングリコールエーテル類よりなる群から選択される少なくとも1種である(10)または(11)に記載の安定化方法。

(13) グリコールエーテル類が、ジエチレングリコールモノエチルエーテル、モノエチレングリコールモノエチルエーテル、ジプロピレングリコールモノエチルエーテル、及びモノプロピレングリコールモノエチルエーテルよりなる群から選択される少なくとも1種である(10)または(11)に記載の安定化方法。

(14) 水とグリコールエーテル類との混合水性溶媒が、グリコールエーテル類1 重量部に対する水の割合が0.1~3 重量部、特に好ましくは0.2~2 重量部である(10) 乃至(13) のいずれかに記載の安定化方法。

(15) アスコルビン酸、そのエステル誘導体、そのエーテル誘導体またはそれらの塩を、混合水性溶媒中のグリコールエーテル類1重量部に対して0.01~100 重量部、好ましくは0.01~50重量部、より好まし くは $0.1 \sim 10$ 重量部、さらに好ましくは $0.2 \sim 0.8$ 重量部の割合で配合する(10) 乃至(14) のいずれかに記載の安定化方法。

【0062】なお本発明の外皮用組成物は、アスコルビン酸類、水とグリコールエーテル類とが同じ系内で共存状態にあるものであり、その限りにおいて、アスコルビン酸類の存在状態を問うものではない。外皮用組成物中にアスコルビン酸類が溶解していても、分散していても、また懸濁していてもよいが、少なくとも一部、より好ましくは全てのアスコルビン酸が外皮用組成物中に溶解していることが望ましい。

[0063]

【実施例】以下に本発明を実施例及び試験例に基づいて さらに詳細に説明するが、本発明はこれら実施例等に限 定されるものではない。なお、下記の各処方において% とは、特に言及しない限り、重量 (W/W) %を意味する ものとする。

40.0

0.1

2. 0

0.5

1. 0

0.5

[0064]

里里叩、好ましく	はり. り1~50重重命、より好まし	
•	<u>実施例1</u> 美白化粧水	
	L-アスコルビン酸ナトリウム	20.0(%)
	ジエチレングリコールモノエチルエーテル	30.0
	プロピレングリコール	20.0
	グリセリン	5. 0
	乳酸	1. 5
	イリス根エキス	0.01
	香料	0. 1
	精製水	23.39
	合 計	100.00%。
[0065]	30	
	<u>実施例 2</u> 化粧水	
	L-アスコルピン酸	10.0(%)
	ポリオキシエチレン硬化ひまし油	1. 0
	ジプロピレングリコールモノエチルエーテル	30.0
	1,3-プチレングリコール	5. 0
	スクワラン	1. 0
	ローズマリー油	0. 2
	香料	0. 2
	精製水	52.6
	合 計	100.0%.
[0066]		
	実施例3 乳液	
	L-アスコルピン酸ジリン酸エステルナトリウム	20.0(%)
	ステアリン酸ポリグリセリド	1. 0

エチレングリコールモノエチルエーテル

乳酸ナトリウム

セタノール

パラフィン

ラベンダー油

カミツレエキス

	21	22
	精製水	34.9
	合 計	100.0%.
[0067]		
	<u>実施例4</u> クリーム	
	L-アスコルピン酸-2-スルホン酸エステル	15.0(%)
	プロピレングリコールモノエチルエーテル	30.0
	ポリオキシエチレンセトステアリルエーテル	1. 5
	セトステアリルアルコール	2. 0
	アラントイン	0. 1
	プロピレングリコール	5. 0
	キサンタンガム	0. 1
	ワセリン	10.0
	オウパクエキス	0. 1
	精製水	36.2
	습 計	100.0%
[0068]	н н	100.000
100007	実施例5 スプレー化粧料	•
	L-アスコルピン酸	8. 0 (%)
	エチレングリコールモノプロピルエーテル	50.0
	エタノール	10.0
	アロエエキス	0. 01
	精製水	
	付表小 合 計	31.99 100.00%。
[0069]		100.00%
[0009]	宝体网络 机中田剂	
	<u>実施例 6</u> 外皮用剤 L - アスコルピン酸 - 2 - 硫酸エステル	F 0 (04)
		5. 0 (%)
	ポリオキシエチレンソルピタン脂肪酸エステル	1. 0
	ジプロピレングリコールモノプロピルエーテル	40.0
	ホホバ油	5. 0
	ハマメリスエキス	0. 01
	イソプロピルメチルフェノール	0.05
	カルボキシビニルポリマー	0. 5
	トリエタノールアミン	0. 3
	精製水	48.14
• •	合 計	100.00%.
[0070]		
	実施例7 アクネローション	
	L-アスコルピン酸トリリン酸エステルマグネシウ	
	1, 3ープチレングリコール	3. 0
	ジエチレングリコールモノエチルエーテル	20.0
	塩化ペンザルコニウム	0.5
	ハマメリスエキス	0.1
	ムクロジエキス	0.1
	エタノール	5. 0
	香料	0.1
	メントール	0.01
	精製水	56.29
	合 計	100.0 %.
[0071]		

[0071]

実施例8 美容液

合 計

15.0(%)

100.0%

L-アスコルビン酸 ジエチレングリコールモノブチルエーテル 60.0 グリセリン 5. 0 ニンジンエキス 0.5 精製水 19.5

[0072]

美容液 実施例9 L-アスコルピン酸 10.0(%) 2. 0 L-アスコルビン酸モノリン酸エステルナトリウム ジエチレングリコールモノエチルエーテル 51.0 プロピレングリコール 23.0 アロエエキス 2. 0 精製水 12.0 合 計 100.0%

【0073】試験例1 水性媒体中におけるアスコルビ ン酸の安定性に対するグリコールエーテル類の効果 ジエチレングリコールモノエチルエーテル(DEGM E) 80gと蒸留水10gを混合し、この中にL-アス ビン酸含有-DEGME(80%)+水(10%)混合溶液 (「DEGME(80%)+水(10%)溶液」という) を調製 した。同様にして、10%アスコルビン酸含有-DEG ME(45%)+水(45%)混合溶液 (「DEGME(45%)+ 水(45%)溶液」という)を調製した。さらに、比較例と して、蒸留水90gにL-アスコルビン酸10gを攪拌 しながら加えて10%アスコルビン酸含有-水溶液 (「水溶液」という)を作製した。

【0074】これらの溶液サンプル10mlを褐色アン びに保存後1、5、9日目に各溶液サンプル中のアスコ ルビン酸の含有量を測定し、アスコルビン酸の残存率 (%)を算出した。溶液サンプル中のアスコルピン酸の 含有量は、溶液サンプルから0.25gを分取し、これ をメタノールとメルカプトエタノール混液(1000: 1)で希釈し、これを測定サンプルとして逆相カラム(C APCELL PAK Ph UG120 、 (株) 資生堂製) を備えた HPLC (移動相:アセトニトリル/0.02Mリン酸 溶液 (pH3.0) (1:9)、吸光度の検出波長: 270 nm) に付して、該溶液中に含まれるL-アスコ ルピン酸量を測定することによって行った。

【0075】なお、溶液サンプルをメタノールとメルカ コルピン酸10gを攪拌しながら加えて10%アスコル 20 プトエタノール混液(1000:1) で希釈して測定サ ンプルとしたのは、次の理由による。すなわち、L-ア スコルビン酸は水存在下で2位及び3位のエノール基か ら水素原子を速やかに失い、ケト型異性体であるデヒド ロアスコルピン酸となるが、ここでデヒドロアスコルピ ン酸とし-アスコルピン酸とは可逆的平衡状態にあり、 また該デヒドロアスコルピン酸はL-アスコルピン酸と ほぼ同等の生理活性をもつ。そこで、測定に際しては、 サンプル溶液を還元剤であるメルカプトエタノール存在 下におくことによりデヒドロアスコルビン酸をL-アス プル管に分注、封入して60℃で保存した。保存前、並 30 コルビン酸に変換し、両者の総量をL-アスコルビン酸 量として測定したのである。

> 【0076】結果を表1に示す。なお、アスコルピン酸 残存率(%)は保存前の溶液サンプル中のアスコルピン 酸含有量を100した場合に、それに対する保存後溶液 サンプル中のアスコルピン酸含有量の割合として示す。

[0077]

【表1】

	DEGME(80%)-水(10%)增数	DEGME(45%)-水(45%)発度	水溶液
保存期間	アスコルピン酸 残存率[%]	アスコルピン酸 残 存率[%]	アスコルビン酸 残存率[%]
0日	100	100	100
1日	98	100	97
5 E	101	102	85
9日	101	99	78

【0078】表1の結果からわかるように、ジエチレン

合溶媒にアスコルピン酸を配合したアスコルピン酸水溶 グリコールモノエチルエーテル (DEGME) と水の混 50 液は、高温状態下で保存してもL-アスコルビン酸は分 . 25

解せずに、長期間にわたって優れた安定性を示した。このことから、DEGME等のグリコールエーテル類を含有した水性媒体中でアスコルビン酸は安定に保持されることがわかる。

[0079]

【発明の効果】アスコルピン酸類を有効成分として含有 する本発明の外皮用組成物は、水性媒体として水とグリ コールエーテル類との混合溶媒を用いることにより、一般に水存在下で不安定なアスコルピン酸類を安定な状態で保持することができる。よって、本発明の外皮用組成物によれば、アスコルピン酸類の作用を最小限の有効量で最大限の効果を発揮できるように配合し調製することができる。

4C086 AA01 AA02 BA18 MA03 MA05 MA13 MA17 MA22 MA28 MA63 NA03 ZA89 ZB11 ZB21 ZB22

ZC28 ZC52

フロントペ-	ージの続き		
(51) Int. Cl.	" 識別記号	FI	テーマコード(参考)
A 6 1 K	7/00	A 6 1 K 7/00	Y
	31/375	31/375	
	31/661	31/661	
	47/04	47/04	
	47/10	47/10	
A 6 1 P	17/00	A61P 17/00	
	17/10	17/10	
	17/16	17/16	·
	29/00	29/00	
	39/06	39/06	
	43/00	43/00	
	1 0 5		1 0 5
	1 0 7		1 0 7
(72)発明者	安野 利佳子 大阪府大阪市生野区巽西1丁目8番1号	Fターム(参考) 40076	AA12 AA17 AA24 BB31 CC18 DD38 DD39 DD43 EE58 FF65
	ロート製薬株式会社内	40083	AA112 AA122 AB031 AB032
(72)発明者	濱田 健司	10000	AC012 AC022 AC072 AC102
	大阪府大阪市生野区巽西1丁目8番1号		AC112 AC171 AC172 AC182
	ロート製薬株式会社内		AC302 AC422 AC432 AC442
(72)発明者	佐藤 範和		AC472 AC542 AC682 AC692
	大阪府大阪市生野区巽西1丁目8番1号		AD092 AD352 AD532 AD641
	ロート製薬株式会社内		AD642 BB41 CC02 CC04
			CC05 DD08 DD23 DD27 DD28
			DD31 EE12 EE13 EE14 EE16